## POLYAMIDE RESIN COMPOSITION

Publication number: JP11310701
Publication date: 1999-11-09

Inventor:

URABE HIROSHI; MORIMOTO SEIJI; SUZUKI MASAMI

Applicant:

MITSUBISHI ENG PLAST CORP

Classification:

- international: COSK3/00 · COSK3/

C08K3/00; C08K3/04; C08K3/22; C08K3/38; C08K5/02;

C08K5/136; C08L77/00; C08K3/00; C08K5/00;

C08L77/00; (IPC1-7): C08L77/00; C08K3/00; C08K3/04;

C08K3/22; C08K3/38; C08K5/02; C08K5/136; C08L23/00; C08L23/26; C08L77/00; C08L101/04

- european:

Application number: JP19980118246 19980428 Priority number(s): JP19980118246 19980428

Report a data error here

# Abstract of JP11310701

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a black pigmented polyamide resin compsn. excellent in flame retardance, mechanical properties and electric properties. SOLUTION: This compsn. is prepd. by compounding (a) 100 pts.wt. of a polyamide resin, (b) 5-300 pts.wt. of an inorg. filler, (c) 5-125 pts.wt. of a halogenated flame retardant, (d) 1-50 pts.wt. of a metal oxide, (e) 3-100 pts.wt. of a metal borate compd., (f) 0.1-50 pts.wt. of an &alpha ,&beta -unsatd. carboxylic acid- modified polyolefin resin, (g) 0.1-50 pts.wt. of a polyolefin resin, and (h) 0.01-20 pts.wt. of a carbon black.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

### (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

### (11)特許出願公開番号

# 特開平11-310701

(43)公開日 平成11年(1999)11月9日

(51) Int.Cl.4		識別記号		FI						
C08L	77/00			COS	ВL	77/00				
C08K	3/00			C 0 8		3/00				
	3/04					3/04				
	3/22					3/22				
	3/38					3/38				
···			審査請求	未請求	謝求	•	OL	(全 7	頁)	最終質に続く
(21)出願番号	<del>}</del>	特願平10-118246		(71)	人酸出	594137	579			
(22)出顧日		平成10年(1998) 4月28日				三菱工 会社	ンジニ	アリング	<b>プラ</b> )	スチックス株式
						東京都	中央区	京栖一丁	1日1日	番1号
				(72) §	発明者	浦部 :	宏			
						神奈川!	県平塚	市東八幡	5丁1	目6番2号 三
										チックス株式会
						社技術				
				(72)	免明者	· 森本 :				
						神奈川	県平塚	市東八幅	5 T I	目6番2号 三
										チックス株式会
						社技術				
				(74) f	人理人	、弁理士				
										最終頁に続く

## (54)【発明の名称】 ポリアミド樹脂組成物

### (57)【要約】

【課題】 難燃性と機械的性質および電気的特性に優れ、黒く着色されたポリアミド樹脂組成物を提供する。 【解決手段】 (a)ポリアミド樹脂100重量部に対し、(b)無機充填材5~300重量部、(c)ハロゲン系難燃剤5~125重量部、(d)金属酸化物1~50重量部、(e)ほう酸金属化合物3~100重量部、(f)α,βー不飽和カルボン酸変性ポリオレフィン樹脂0.1~50重量部、(g)ポリオレフィン樹脂0.1~50重量部および(h)カーボンブラック0.01~20重量部を含有してなるポリアミド樹脂組成物

1

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 (a) ボリアミド樹脂100重量部に対し、(b) 無機充填材5~300重量部、(c) ハロゲン系難燃剤5~125重量部、(d) 金属酸化物1~50重量部、(e) ほう酸金属化合物3~100重量部、(f) α, βー不飽和カルボン酸変性ボリオレフィン樹脂0.1~50重量部、(g) ボリオレフィン樹脂0.1~50重量部および(h) カーボンブラック0.01~20重量部を含有するボリアミド樹脂組成物。

【請求項2】 (a)ボリアミド樹脂が、ナイロン6、ナイロン66または共重合ナイロン6/66であることを特徴とする請求項1に記載のボリアミド樹脂組成物。 【請求項3】 (a)ボリアミド樹脂の相対粘度が、98%硫酸中濃度1%、温度25℃での測定で2.2~5.5であることを特徴とする請求項1または2に記載のボリアミド樹脂組成物。

【請求項4】 (d)金属酸化物が、三酸化アンチモン、五酸化アンチモン、酸化銅、酸化マグネシュム、酸化亜鉛、酸化モリブデン、酸化ジルコニュム、酸化スズ、酸化鉄、酸化チタン、酸化アルミニュムからなる群 20から選ばれた金属酸化物であることを特徴とする請求項1 に記載のポリアミド樹脂組成物。

【請求項5】 (e) ほう酸金属化合物が、ほう酸亜鉛であることを特徴とする請求項1 に記載のポリアミド樹脂組成物。

【請求項6】 (f) α, β-不飽和カルボン酸変性ポリオレフィン樹脂が、エチレン及び/又はプロビレンを主たる構成成分とするオレフィンとα, β-不飽和カルボン酸若しくはその誘導体との共重合物、または、エチレン及び/又はプロビレンを主たる構成成分とするオレフィンの重合体にα, β-不飽和カルボン酸もしくはその誘導体をグラフトさせたグラフト重合物であることを特徴とする請求項1に記載のポリアミド樹脂組成物。

【請求項7】 (d)金属酸化物の含有量と(e)ほう酸金属化合物の含有量との合計が、(a)ポリアミド樹脂100重量部に対し、4~120重量部であることを特徴とする請求項1に記載のポリアミド樹脂組成物。

【請求項8】 (f)α,β-不飽和カルボン酸変性ポリオレフィン樹脂、(g)ポリオレフィン樹脂もよび(h)カーボンブラックのそれぞれの含有量の合計が、

(a) ポリアミド樹脂100重量部に対し、1~90重量部であるととを特徴とする請求項1に記載のポリアミド樹脂組成物。

【請求項9】 請求項1ないし8のいずれかに記載のボリアミド樹脂組成物であって、α、βー不飽和カルボン酸変性ポリオレフィン樹脂及び/又はポリオレフィン樹脂とカーボンブラックを含む溶融混練樹脂組成物とボリアミド樹脂組成物における他の成分とを配合してなることを特徴とする請求項1ないし8のいずれかに記載のボリアミド樹脂組成物。

(発明の詳細な説明)

(0001)

(発明の属する技術分野)本発明は、ボリアミド樹脂組成物に関し、詳しくは、黒色のポリアミド樹脂組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】ポリアミド樹脂に無機充填材を配合した 樹脂組成物において難燃性を向上するには、ハロゲン系 難燃剤とアンチモン系等の難燃助剤を配合する方法が知 られており、また、難燃性を高めるために、ほう酸亜鉛 と酸化アンチモンを組み合わせることが知られている。 しかしながら、ポリアミド樹脂を黒に着色するためにカ ーボンブラックを添加するとカーボンブラック自体の燃 焼性と導電性のために樹脂組成物の難燃性や電気的特性 が低下する欠点があった。電気的特性を改良するにはポ リオレフィン樹脂を添加する方法が知られているが、電 気的特性を向上させるために多く添加すると難燃性が低 下する不具合がある。従って、難燃性、電気的特性およ び機械的性質に優れた黒色のポリアミド樹脂組成物を得 ることは困難であった。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、難燃性と機械的性質および電気的特性に優れ、黒く着色されたポリアミド樹脂組成物を提供することにある。

[0004]

30

【課題を解決するための手段】本発明は、上述の問題を 解決するためになされたものであり、その要旨は、

(a) ボリアミド樹脂100重量部に対し、(b) 無機 充填材5~300重量部、(c) ハロゲン系難燃剤5~ 125重量部、(d) 金属酸化物1~50重量部、

(e) ほう酸金属化合物  $3 \sim 100$  重量部、(f)  $\alpha$ ,  $\beta$  - 不飽和カルボン酸変性ボリオレフィン樹脂  $0.1 \sim 50$  重量部、(g) ポリオレフィン樹脂  $0.1 \sim 50$  重量部および(h) カーボンブラック  $0.01 \sim 20$  重量部を含有するポリアミド樹脂組成物に存する。

【0005】以下、本発明を詳細に説明する。本発明における(a)ポリアミド樹脂としては、3員環以上のラクタム、重合可能なωーアミノ酸、または、二塩基酸とジアミンなどの重縮合によって得られるポリアミドを用いることができる。3員環以上のラクタムおよび重合可能なωーアミノ酸としては、πεーカプロラクタム、プラントラグタム、アーアミノへブタン酸、11ーアミノウンデカン酸、ターアミノノナン酸、αーピロリドン、αーピペリドンなどが挙げられる。【0006】ジアミンとしては、ヘキサメチレンジアミン、ノナメチレンジアミン、ウンデカメチレンジアミン、ドデカメチレンジアミン、メタキシリレンジアミンなどが挙げられる。ジカルボン酸としては、テレフタル酸、イソフタル酸、アジピン酸、セバシン酸、ドデカン50二塩基酸、グルタール酸などが挙げられる。

【0007】ポリアミド樹脂としては、ポリアミド重合体およびポリアミド共重合体が挙げられ、具体例としては、ナイロン4、ナイロン6、ナイロン7、ナイロン8、ナイロン11、ナイロン12、ナイロン6.6、ナイロン6.9、ナイロン6.10、ナイロン6.11、ナイロン6.12、ナイロン6.12、ナイロン6.12、ナイロン6.6、共重合ナイロン6/6で、共重合ナイロン6/6でである。とは、ナイロン6、ナイロン66が挙げられ、好ましくは、ナイロン6、ナイロン66および共重合ナイロン6/66などが挙げられる。複数種のポリアミド樹脂 10を使用することもできる。

【0008】ポリアミド樹脂の相対粘度は、好ましくは、98%硫酸中濃度1%、温度25℃での測定で2.2~5.5であり、より好ましくは2.3~4.5である。相対粘度が低すぎると機械的性質が低下し、高すぎると、成形性を損なう。

【0009】ポリアミド樹脂の末端は、カルボン酸また はアミンで封止されていてもよく、特に炭素数6~22 のカルボン酸またはアミンで封止されたボリアミド樹脂 が好ましい。封止に用いるカルボン酸としては、カプロ ン酸、カブリル酸、カプリン酸、ラウリン酸、ミリスチ ン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、ベヘニン酸などの 脂肪族モノカルボン酸が挙げられる。封止に用いるアミ ンとしては、ヘキシルアミン、オクチルアミン、デシル アミン、ラウリルアミン、ミリスチルアミン、バルミチ ルアミン、ステアリルアミン、ベヘニルアミンなどの脂 肪族第一級アミンが挙げられる。封止に使用するカルボ ン酸またはアミンの量は、30μeq/g程度がよい。 【0010】本発明における(b)無機充填材として は、ボリアミド樹脂に通常用いられるものであればよ く、平均粒子径、形状に特に制限はない。無機充填材の 具体例としては、ガラス繊維、ガラスフレーク、タル ク、カオリン、焼成カオリン、モンモリロナイト、膨潤 化モンモリロナイト、雲母(マイカ)、彫潤性フッ素雲 母系鉱物、層状珪酸塩、粘土鉱物、シリカ、クレー、炭 酸ガルシウム、硫酸マグネシウム、ウオラストナイト、 ウィスカー、アルミナ、アスベスト、カーボン繊維、お よびとれらの変性品等が挙げられる。無機充填材は、無 - 処理のまま使用してもよいが、ポリアミド樹脂との界面 接着性を向上させ、又分散性を向上させる目的で、各種 急のションカップリング剤、チタンカップリング剤、高級脂 🧦 肪酸、高級脂肪酸エステル、高級脂肪酸アミド、高級脂 肪酸塩類あるいは他の界面活性剤などで表面を処理した ものを使用することができる。

【0011】無機充填材の含有量は5~300重量部である。無機充填材の含有量が5重量部未満であると剛性が低下しやすく、300重量部を越えると靱性が低下する。無機充填材の含有量は、好ましくは10~250重量部であり、より好ましくは20~200重量部である。

【0012】本発明における(c)ハロゲン系難燃剤と しては、芳香族ハロゲン化合物、ハロゲン化エボキシ樹 脂、ハロゲン化ポリカーボネート、ハロゲン化芳香族ビ ニル系共重合体、ハロゲン化シアヌレート樹脂、ハロゲ ン化ポリフェニレンエーテル等が挙げられ、好ましくは デカブロモジフェニルオキサイド、1,2 (ペンタブロ モフェニル) ーエタン、ペンタブロモベンジルポリアク リレート、テトラブロムビスフェノールA、テトラブロ モビスフェノールAのオリゴマー、ブロム化ビスフェノ ール系エポキシ樹脂、プロム化ビスフェノール系フェノ キシ樹脂、プロム化ビスフェノール系ポリカーボネー ト、プロム化ポリスチレン、プロム化架橋ポリスチレ ン、プロム化ポリフェニレジオキサイド、ポリジブロム フェニレンオキサイド、デカブロムジフェニルオキサイ ドビスフェノール縮合物およびハロゲンリン酸エステル 等が挙げられる。

4

【0013】ハロゲン系難燃剤の含有量は、5~125重量部である。ハロゲン系難燃剤の含有量が5重量部未満であると難燃性が低下しやすく、125重量部を越えると電気的特性が低下する。ハロゲン系難燃剤の含有量は、好ましくは10~100重量部であり、より好ましくは15~80重量部である。

【0014】本発明における(d)金属酸化物としては、難燃助剤として作用する金属酸化物であり、三酸化アンチモン、五酸化アンチモン、酸化銅、酸化マグネシュム、酸化亜鉛、酸化モリブデン、酸化ジルコニュム、酸化スズ、酸化鉄、酸化チタンおよび酸化アルミニュム等が挙げられる。金属酸化物の含有量は、1~50重量部である。金属酸化物の含有量が1重量部未満であると難燃性が低下しやすく、50重量部を越えると電気的特性が低下する。金属酸化物の含有量は、好ましくは2~40重量部であり、より好ましくは3~30重量部である。

【0015】本発明における(e)ほう酸金属化合物と しては、ほう酸亜鉛、ほう酸アルミニウム等が挙げら れ、好ましくは、ほう酸亜鉛が挙げられる。ほう酸亜鉛 としては、酸化亜鉛とほう酸を主成分とするものであれ ば組成比率など特に制限はない。ほう酸金属化合物の含 有量は3~100重量部である。ほう酸金属化合物の含 有量が3重量部未満であると電気的特性が低下じやす。 く、100重量部を越えると靭性が低下しやすい。ほう、 酸金属化合物の含有量は、好ましくは4~8.0重量部で あり、より好ましくは5~60重量部である。 【0016】ほう酸金属化合物の含有量と金属酸化物の 含有量の合計は、好ましくは、ポリアミド樹脂100重 **遺部に対し4~120重量部である。ほう酸金属化合物** の含有量と金属酸化物の含有量の合計が4重量部未満で あると難燃性が低下しやすく、120重量部を越えると 靭性が低下しやすい。ほう酸金属化合物の含有量と金属 酸化物の含有量の合計は、より好ましくは、ポリアミド

10

樹脂100重量部に対し5~100重量部である。

【0017】本発明における(f) α、β-不飽和カルボン酸変性ボリオレフィン樹脂は、α、β-不飽和カルボン酸により変性されたボリオレフィン樹脂であり、好ましくは、エチレン及び/又はプロピレンを主たる構成成分とするオレフィンとα、β-不飽和カルボン酸若しくはその誘導体との共重合物、並びにエチレン及び/又はプロピレンを主たる構成成分とするオレフィンの重合物にα、β-不飽和カルボン酸若しくはその誘導体をグラフトさせたグラフト重合物等が挙げられる。

【0018】エチレン成分及び/又はプロピレン成分を主たる構成成分とするオレフィンとα、βー不飽和カルボン酸若しくはその誘導体との共重合物におけるα、βー不飽和カルボン酸若しくはその誘導体としては、例えば、アクリル酸、メタクリル酸、メチルメタクリル酸、アクリル酸ナトリウム、アクリル酸亜鉛、酢酸ビニル、グリシジルメタクリレート等が挙げられる。エチレン成分及び/又はプロピレン成分を主たる構成成分とするオレフィンとα、βー不飽和カルボン酸若しくはその誘導体の割合は、好ましくは40モル%以下である。

【0019】エチレン成分及び/又はプロビレン成分を主たる構成成分とするオレフィンと  $\alpha$ ,  $\beta$  - 不飽和カルボン酸若しくはその誘導体との共重合物の具体例としては、例えば、エチレン - 酢酸ビニル共重合体、エチレン - アクリル酸共重合体、エチレン - エチルアクリル酸共重合体、エチレン - エチルアクリル酸共生合体、エチレン - アクリル酸ナトリウム共重合体等が挙げられる。

【0020】エチレン及び/又はプロビレンを主たる構成成分とするオレフィンの重合物にα、βー不飽和カルボン酸若しくはその誘導体をグラフトさせたグラフト重合物におけるオレフィンの重合物としては、例えば、ボリエチレン、ボリプロビレン、エチレンープロビレン共重合体、エチレンーブテンー1共重合体、エチレンー酢酸ビニル共重合体、エチレンーアクリル酸共重合体、エチレンーエチルアクリル酸共重合体、エチレンーアクリル酸ナトリウム共重合体等が挙げられる。

【0021】グラフト重合物においてグラフトされる α. β-不飽和カルボン酸若しくはその誘導体として は、アクリル酸、メタアクリル酸、エタクリル酸、マレイン酸、フマル酸、これらの酸無水物、これらの酸とテーラヒドロフルフリルアルコールなどとのエステル等が 挙げられ、好ましくは無水マレイン酸が挙げられる。グラフト量は、好ましくは、オレフィン重合物の0.05~1.5重置%である。

【0022】グラフト重合は、常法に従って両成分を混合し樹脂温度150~300℃で溶融させることにより実施される。グラフト重合に際して、α,α'ービスーtーブチルバーオキシーpージイソプロビルベンゼンの

ような有機過酸化物を、ポリオレフィンに対し0.00  $1\sim0.05$ 重量%配合すると効率よく反応を実施する ことができる。

【0023】 $\alpha$ ,  $\beta$ -不飽和カルボン酸変性ボリオレフィン樹脂の含有量は0.1~50重量部である。変性ボリオレフィン樹脂の含有量が0.1重量部未満であっても50重量部を越えても難燃性が低下する。 $\alpha$ ,  $\beta$ -不飽和カルボン酸変性ボリオレフィン樹脂の含有量は、好ましくは1~40重量部であり、より好ましくは2~30重量部である。

【0024】本発明における(g)ボリオレフィン樹脂としては、エチレン成分及び/又はプロピレン成分を主たる構成成分とするポリオレフィンであり、例えば、ポリエチレン、ポリプロピレン、エチレンープロピレン共重合体、エチレンーブテンー1共重合体、エチレンー酢酸ビニル共重合体、エチレンーアクリル酸共重合体、エチレンーエチルアクリル酸共重合体、エチレンーアクリル酸ナトリウム共重合体等の未変性ポリオレフィン樹脂が挙げられる。

20 【0025】ポリオレフィン樹脂の含有量は0.1~5 0重量部である。ポリオレフィン樹脂の含有量が0.1 重量部未満であっても50重量部を越えても難燃性が低下する。ポリオレフィン樹脂の含有量は、好ましくは1~40重量部であり、より好ましくは2~30重量部である。α,β-不飽和カルボン酸変性ポリオレフィン樹脂の含有量とポリオレフィン樹脂の含有量の合計はポリアミド樹脂100重量部に対し、好ましくは1~75重量部であり、より好ましくは2~60重量部である。α,β-不飽和カルボン酸変性ポリオレフィン樹脂の含

有量とボリオレフィン樹脂の含有量の合計が1重重部未満であっても75重量部を越えても難燃性が低下する。【0026】本発明における(h)カーボンブラックとしては、コンタクト法、ファーネス法、サーマル法などの製法で作られたカーボンブラックであり、例えばチャンネルブラック、ローラーブラック、ディスクブラック、ガスファーネスブラック、オイルファーネスブラック、サーマルブラック、アセチレンブラックなどが挙げられる。

【0027】本発明のポリアミド樹脂組成物としては、40 好ましくは、α、βー不飽和カルボン酸変性ポリオレフィン樹脂及び/又はポリオレフィン樹脂とカーボンブラックとを溶融混練し、カーボンブラックマスターバッチである溶融混練樹脂組成物を得、この溶融混練樹脂組成物とポリアミド樹脂組成物における他の成分とを配合して得られるポリアミド樹脂組成物が挙げられる。こうしたポリアミド樹脂組成物においては、α、βー不飽和カルボン酸変性ポリオレフィン樹脂及び/またはポリオレフィン樹脂中に優先してカーボンブラックが分散していると考えられる。カーボンブラックは、ポリアミド樹脂組成物中に添加する際、又はカーボンブラックのマスタ

8

ーバッチを製造する際に、少量の分散剤を添加したり表面処理を行なってもよい。

【0028】カーボンブラックの含有量はポリアミド樹脂100重量部に対し、0.01~20重量部である。カーボンブラックの含有量が0.01重量部未満であると黒着色が困難であり、20重量部を越えると難燃性及び電気的性質が低下する。カーボンブラックの含有量はポリアミド樹脂100重量部に対し、より好ましくは0.1~15重量部である。

【0029】また、カーボンブラック、α、βー不飽和 10カルボン酸変性ボリオレフィン樹脂及びボリオレフィン樹脂のそれぞれの含有量の合計は、ボリアミド樹脂100重量部に対し、1~90重量部である。カーボンブラック、α、βー不飽和カルボン酸変性ボリオレフィン樹脂及びボリオレフィン樹脂のそれぞれの含有量の合計が1重量部未満であっても90重量部を越えても難燃性が低下する。カーボンブラック、α、βー不飽和カルボン酸変性ボリオレフィン樹脂及びボリオレフィン樹脂のそれぞれの含有量の合計は、ボリアミド樹脂100重量部に対し、より好ましくは2~80重量部である。 20

【0030】ボリアミド樹脂に、無機充填材、ハロゲン系難燃剤、金属酸化物、ほう酸金属化合物、α,β-不飽和カルボン酸変性ポリオレフィン樹脂、ポリオレフィン樹脂およびカーボンブラックを配合する方法としては、最終成形品を成形する直前までの任意の段階で周知の種種の手段によって行うことができる。最も簡便な方法としては、ポリアミド樹脂と上記の添加物とを単にドライブレンドする方法が挙げられ、得られるドライブレンド物を溶融混合押出にてペレットにする。また、所定量より多い添加剤を練り込んだマスターペレットを予め調整し、これを希釈用ポリアミド樹脂とドライブレンドすることによっても、所望のポリアミド樹脂組成物を得ることができる。

【0.031】本発明のポリアミド樹脂組成物を製造する 方法としては、好ましくは、α、β-不飽和カルボン酸 変性ポリオレフィン樹脂及び/又はポリオレフィン樹脂 とカーボンブラックを溶融混練し、カーボンブラックマ スターバッチを得、このカーボンブラックマスターバッ チとポリアミド樹脂、無機充填材、ハロゲン系難燃剤、 : 金属酸化物およびほう酸金属化合物並びに必要に応じ α. β 学不飽和カルボン酸変性ポリオレフィン樹脂又は ポリオレフィン樹脂とを配合後溶融混合押出にてベレッ トとし、その後その他添加剤をドライブレンドし所望の 「ポリアミド樹脂組成物を得る方法などが挙げられ、更に 好ましぐは、ポリアミド樹脂、無機充填材、変性ポリオ レフィン樹脂、ハロゲン系難燃剤、金属酸化物およびほ う酸金属化合物を配合後溶融混合押出にてペレットと し、その後ポリオレフィン樹脂をベースにしたカーボン ブラックのマスターバッチをドライブレンドし所望のポ リアミド樹脂組成物を得る方法などが挙げられる。

【0032】本発明のポリアミド樹脂組成物には、離型剤、核剤、安定剤、帯電防止剤、カーボンブラック以外の顔料、染料、その他の周知の添加剤を配合し混練することもできる。また、本発明のポリアミド樹脂組成物においては、ボリアミド樹脂以外の熱可塑性樹脂を、本発明の効果を損なわない範囲において配合することもできる。本発明のポリアミド樹脂組成物を成形してなる成形品は、前記ドライブレンド物やペレットを射出成形、押出成形、ブロー成形、圧縮成形などの各種成形機に供給して、常法に従って成形することにより得ることができる。

### $\{0.033\}$

(5)

【実施例】以下本発明についての実施例について詳細に 説明するが、本発明はその主旨を越えない限り、以下の 実施例に限定されるものではない。以下の実施例及び比 較例中の物性測定、燃焼性、HVTR、色目の評価は次 の方法に従って行った。

- (1)曲げ弾性率: ASTM-D790に準拠して行なった。
- 20 (2)アイゾット衝撃試験:ASTM-D256に準拠して行なった。
  - (3) 難燃性: UL-94 に準拠して行なった。
  - (4) HVTR(高電圧アークトラッキング性試験): UL-746Aに準拠して行なった。この試験結果はP LC0~4の5段階評価で示され、PLC0が最も良い とされている。
  - (5)色目:目視にて色目を判断した。
  - 【0034】実施例及び比較例において用いた原料は次の通りである。
  - (6) ボリアミド 6 樹脂: 三菱エンジニアリングプラス チックス社製、グレード名 1 0 1 0 J、相対粘度 2. 5。
    - (7) ポリアミド66樹脂: デュポン社製、グレード名 FE3218、相対粘度2.8。
    - (8) ガラス繊維:日本電気硝子社製、商品名T28 3。 : ::
    - (9) ハロゲン系難燃剤: アルベマール浅野社製、商品名SAYTEX8010。(以下、ハロゲン系難燃剤Aと称することがある。)
  - (10) ハロゲン系難燃剤: グレートレイクスケミカル 社製、商品名PO64P。 (以下、ハロゲン系難燃剤B と称することがある。)

【0035】(11)金属酸化物:三酸化アンチモン、 森六社製、商品名MIC-3。

- (12)ほう酸金属化合物:ほう酸亜鉛、BORAX社製、商品名ZINC BORATE23335。
- (13) α, β-不飽和カルボン酸変性ポリオレフィン 樹脂:三井石油化学社製、商品名NタフマーMP061 0。(以下、変性ポリオレフィン樹脂Aと称するととが 50 ある。)

(14) カーボンブラックマスターバッチ:住化カラー 社製、商品名PEM8080BKMB、ボリエチレンベ ースのカーボンブラックマスターバッチ(ボリエチレン 60重量%、カーボンブラック40重量%)。

【0036】[実施例1~3]表-1に示す各種成分を表-1に示す配合量でブレンド後、日本製鋼社製(株)製のTEX30C型2軸押出機を用い、275℃の設定\*

\* 温度で溶融混合してポリアミド樹脂組成物のペレットを得た。このペレットを各々の成形品に応じて射出成形して、曲げ弾性率、アイゾット衝撃値、燃焼性、HVTR および色目の評価を行なった。評価結果を表 - 1 に示す。

[0037]

【表1】

表 - 1

	美族博士	実施男2	実施第3
ポリアミド 6 (建設)	100	100	
ポリアミド86 (重量)			100
ガラス繊維 (動物)	100	100	100
ハロゲン系難燃剤A (動物)	40		40
ハロゲン系産燃剤B (重調)		40	
金属酸化物 (重量)	10	10	10
ほう酸金属化合物 (115)	50	50	50
変性ポリオレフィンA(動物)	15	15	15
カーネーンフ・ラックマスターハ・ッチ (重量部)	5	5	5
曲げ弾性率 (Kg/cm²)	90000	90000	100000
アイソ <sup>*</sup> ット衝撃値 (Kg·cm/cm)	14	14	13
<b>翠</b>	VO	٧٥	VO
真電圧アークトラッキングで発	PLC1	PLC1	PLC1
色目	黒	黒	黒

【0038】[比較例1~4] 表-2に示す各種成分を表-2に示す配合量でブレンド後、実施例1と同様にペレット化し、実施例1と同様に各種評価を行なった。評※

※価結果を表-2に示す。・

【0039】 【表2】

表 - 2

	上集例1	北美河2	上首開3
ポリアミド6 (動物)	100	100	100
ガラス繊維 (重量)	100	100	100
ハロゲン系難燃剤A (重調)	40	40	40
金属酸化物 (重新)	10	10	10
ほう酸金属化合物 (3238)		50	50
変性ポリオレフィンA(質量等)	15		60
カーホーンフ・ラックマスターハーッチ (重量部)	5	5	100
曲げ弾性率 (Kg/cm')	80000	100000	60000
アイソ゚ット衝撃値 (Kg·cm/cm)	14	13	17
難燃性	VZ	V2	V2
真電圧アークトラッキンクで性	PLC3	PLC1	PLC3
色目	※ 無	黒	黒

[0040]

 $Y = \{ x \in \mathcal{X} : x \in \mathcal{X} \}$ 

1.5

to CA Final 【発明の効果】本発明のポリアミド樹脂組成物は、難燃性や機械的特性に優れ、且つ高電圧アークトラッキング★

★性などの電気的特性にも優れ、更に黒に着色されているので、電気・電子部品や自動車部品などに有用であり、 特に電磁開閉器部品等に好適である。

フロントページの続き

(51)Int.Cl.

識別記号

C 0 8 K 5/02

FΙ

C·0 8 K 5/02

5/136

5/136

//(C08L 77/00

101:04

23:26

23:00)

(72)発明者 鈴木 政己

神奈川県平塚市東八幡5丁目6番2号 三 菱エンジニアリングプラスチックス株式会 社技術センター内

· 17 4

40